

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

B05D 7/24, C23C 16/26

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/49991

(43) Date de publication internationale: 7 octobre 1999 (07.10.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/00692

A1

(22) Date de dépôt international:

25 mars 1999 (25.03.99)

(30) Données relatives à la priorité:

98/03824

27 mars 1998 (27.03.98)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SIDEL [FR/FR]; Avenue de la Patrouille de France, F-76930 Octeville sur Mer (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DARRAS, David [FR/FR]; 56, rue Clément Marical, F-76600 Le Havre (FR). RIUS, Jean-Michel [FR/FR]; 23, rue du Général de Gaulle, F-76133 Maneglise (FR). CHOLLET, Patrick [FR/FR]; 5, impasse du Penker, F-22300 Lannion (FR). BOUTROY, Naima [FR/FR]; 7, chemin de Bringwiller, Landrellec, F-22560 Pleumeur-Bodou (FR). BELDI, Nasser [FR/FR]; 115, rue Saint-Guirec, Ploumanach, F-22700 Perros-Guirec (FR). OGE, Fabrice [FR/FR]; 7, rue Albert Schweitzer, F-22300 Lannion (FR).
- (74) Mandataire: GORREE, Jean-Michel; Cabinet Plasseraud, 84, rue d'Amsterdam, P-75440 Paris Cedex 09 (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES. FL FR. GB. GR. IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

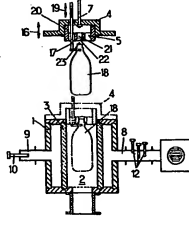
- (54) Title: CONTAINER WITH MATERIAL COATING HAVING BARRIER EFFECT AND METHOD AND APPARATUS FOR MAKING SAME
- (54) Titre: RECIPIENT AVEC UN REVETEMENT EN MATIERE A EFFET BARRIERE ET PROCEDE ET APPAREIL POUR SA FABRICATION

(57) Abstract

The invention concerns a method for forming a coating in amorphous carbon material with polymer trend on a substrate of polymer material having the shape of a container to be obtained, such as a bottle or flask, using a plasma with electromagnetic wave excitation, which consists in: introducing into a chamber (2), wherein a high vacuum has been generated, a container blank (18), made of polymer material forming said substrate; injecting into a reaction chamber (2, 18) at least a carbon precursor is gaseous phase under very low pressure, the precursor being selected among the alkane, alkene, alkyne, aromatic compounds or a combination of some of them; generating simultaneously in the reaction chamber a microwave electromagnetic excitation in the UHF (8-12) domain with relatively low power for generating a plasma in temperature conditions which maintain the polymer at a temperature lower than glass transition temperature and which bring about the deposit of a overhydrogenated carbon material with polymer trend.

(57) Abrégé

L'invention concerne la formation d'un revêtement en un matériau carbone amorphe à tendance polymère sur un substrat en matière polymère possédant la conformation d'un récipient à obtenir, tel que bouteille ou flacon, par mise en œuvre d'un plasma avec excitation par onde électromagnétique: on introduit dans une enceinte (2), dans laquelle a été créé un vide poussé, une ébauche du récipient (18) constituée en matière polymère formant le substrat précité; on injecte dans une chambre de réaction (2, 18) au moins un précurseur carboné à l'état gazeux sous très faible pression, le précurseur étant choisi parmi les alcanes, les alcènes, les alcynes, les aromatiques ou une combinaison de certains de ceux-ci; et on établit simultanément dans la chambre de réaction une excitation électromagnétique micro-onde dans le domaine UHF (8-12) avec une puissance relativement faible propre à engendrer un plasma dans des conditions de température qui, d'une part, maintiennent le polymère à une température inférieure à celle de la transition vitreuse et qui, d'autre part, provoquent le dépôt d'une matière carbone surhydrogénée ayant une tendance polymère.



UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Prance	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israči	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	` IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon '	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Кепуа	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
a	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakutan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
RE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
	•						

RECIPIENT AVEC UN REVETEMENT EN MATIERE A EFFET BARRIERE ET PROCEDE ET APPAREIL POUR SAFABRICATION

La présente invention concerne les récipients tels que bouteilles ou flacons, de constitution hétérogène en une matière à effet barrière et une matière polymère.

5

10

15

20

25

30

35

Les récipients en matière polymère telle que le PET présentent l'inconvénient de ne pas être imperméables à certains gaz, notamment à l'oxygène et au gaz carbonique.

C'est ainsi que les boissons carbonatées perdent progressivement leur gaz carbonique qui migre dans l'atmosphère à travers la matière polymère : la durée de vie d'un liquide carbonaté contenu dans une bouteille en PET ne peut dépasser, commercialement, quelques semaines, ou au plus un petit nombre de mois (par exemple 4 à 6 mois).

C'est ainsi également que l'oxygène de l'atmosphère parvient, à travers la matière polymère, au contact du liquide contenu dans le récipient et risque d'oxyder celui-ci en dégradant ses caractéristiques : la durée de vie d'une bouteille en PET remplie de bière ne peut dépasser, commercialement, quelques semaines (par exemple 2 à 5 semaines).

Il est connu d'accroître l'effet barrière propre des matières polymères constitutives des récipients en doublant la paroi en polymère d'une couche d'une matière à effet barrière plus élevée.

On a ainsi proposé d'utiliser à cet effet des matières synthétiques en multicouche telles que celles réalisées à partir de polyamides aliphatiques et/ou de mélanges de diverses matières. Les récipients sont alors fabriqués à partir de préformes multicouches, dans lesquelles la couche de matière à effet barrière est enchâssée entre au moins deux couches de matière polymère (par exemple en PET). Des bouteilles de bière ainsi constituées voient leur durée de vie commerciale accrue

PCT/FR99/00692

2

sensiblement (par exemple jusqu'à 12 semaines).

WO 99/49991

5

10

15

20

25

30

35

Toutefois, un inconvénient majeur de ces récipients multi-couches réside dans le décollement des couches les unes des autres. En outre aussi bien la fabrication de la préforme que la fabrication du récipient à partir de la préforme par soufflage ou étirage-soufflage sont complexes, nécessitent des précautions et sont coûteuses.

On a également proposé de traiter les récipients en matière polymère par enduction externe d'une couche d'un matériau approprié, tel que ceux dénommés PVDC ou des résines thermodurcissables. Toutefois, le gain d'effet barrière ainsi obtenu reste faible et la présence du matériau d'enduction entraîne des difficultés pour le recyclage de la matière polymère de base.

En outre, toutes les solutions connues précitées maintiennent la matière polymère (par exemple du PET) au contact du liquide, et elles n'offrent donc pas de protection contre les inconvénients engendrés par ce contact : possibilité de migration de certains constituants du polymère dans le liquide, possibilité de réaction chimique du polymère avec le liquide, transfert d'acétaldéhyde dans le liquide, etc., autant de phénomènes susceptibles d'engendrer des problème d'organoleptie.

Il a également été proposé de déposer une couche d'un matériau à effet barrière, par exemple du carbone dur, sur une paroi en polymère par exemple en PET, en mettant en oeuvre un plasma (document US 5 041 303).

Le document EP 0 773 166 mentionne en outre la possibilité de former une telle couche de carbone sur la face intérieure de la paroi du récipient.

Une couche de carbone ainsi déposée permet certes de remédier à l'ensemble des inconvénients qui ont été énoncés plus haut.

Toutefois, il s'agit alors d'une couche, relativement épaisse de carbone dur ou carbone de type

3

diamant ("diamond-like carbon" ou DLC). La paroi d'un récipient ainsi constitué associe donc une couche interne en carbone dur DLC, qui présente une rigidité sensible, et une couche externe en matière polymère telle que du PET, qui présente une déformabilité sensible. En raison de leurs caractéristiques mécaniques différentes et incompatibles, il est fréquent que les deux couches de polymère et de carbone dur finissent par se désolidariser ou se disloquer.

10

5

D'une façon générale, la fabrication de récipients en matière polymère qui présentent un effet barrière par mise en oeuvre de l'une des techniques précitées est peu répandue en raison de la complexité de mise en oeuvre des différents procédés, des faibles cadences de production et des coûts importants de ces fabrications.

15

20

L'invention a essentiellement pour but de remédier simultanément à l'ensemble des problèmes ci-dessus évoqués, rencontrés avec les récipients à effet barrière amélioré actuellement connus, et de proposer un récipient offrant une protection efficace de son contenu tout en étant fabricable de façon industrielle, à l'aide de moyens peu complexes dans des conditions économiques acceptables.

25

A ces fins, selon un premier de ses aspects, l'invention concerne un récipient, tel que bouteille ou flacon, de constitution hétérogène en une matière à effet barrière et une matière polymère qui, étant constitué conformément à l'invention, se caractérise en ce que la matière à effet barrière consiste en un matériau carbone amorphe à tendance polymère, qui revêt un substrat en matière polymère. Le substrat est constitué par une ébauche du récipient qui possède déjà la forme finale du récipient.

35

30

Par matériau carbone amorphe à tendance polymère, on entend désigner du carbone contenant non seulement des liaisons CH et CH² déjà présentes dans le carbone dur, mais également des liaisons CH³ qui sont absentes dans le

4

carbone dur (pour fixer les idées, les proportions des liaisons CH³, CH² et CH sont respectivement de 0, de 40 et de 60 dans le carbone dur et de 25, de 60 et de 15 dans le carbone amorphe à tendance polymère, tandis que les proportions des états électroniques sp³, sp² et sp sont respectivement de 68, de 30 et de 2 pour le carbone dur et de 53, de 45 et de 2 pour le carbone de type polymère).

5

10

15

20

25

30

35

Le choix d'un matériau carbone amorphe à tendance polymère permet de résoudre le problème provoqué par la rigidité du carbone dur ou DLC : en effet, les matériaux amorphe à tendance polymère présentent carbone rigidité mécanique sensiblement moins élevée que celle du carbone dur et la déformabilité d'une couche d'un tel matériau est comparable à celle d'un matériau polymère tel une paroi de récipient constituée PET : que conformément à l'invention par un tel matériau carbone amorphe à tendance polymère adhérant à un substrat en matériau polymère tel que du PET peut donc subir les courantes gu'il en résulte un déformations sans décollement de ces deux couches.

Certes les matériaux carbone amorphe à tendance polymère possèdent, de façon inhérente à leur structure coefficient de perméabilité un physico-chimique, moléculaire inférieur à celui du carbone dur employé jusqu'ici et on pensait que l'effet barrière qu'ils procurent est moins parfait. C'est du reste une raison pour laquelle ils avaient été écartés jusqu'à présent, et que les couches à effet barrière en carbone étaient DLC. Or, de carbone dur ou constituées en surprenante, les essais menés avec des matériaux carbone amorphe à tendance polymère ont montré que l'effet barrière obtenu dans certaines conditions opératoires est pratique suffisant dans la largement conditionnement des liquides carbonatés ou des liquides oxydables.

On peut également envisager l'emploi de

5

nanocomposites de type carbone (ou DLN) - c'est-à-dire de réseaux mutuellement imbriqués, double composés stabilisés et aléatoires dont l'un est un réseau de carbone amorphe à tendance polymère (a-c:H, avec jusqu'à 50% de liaisons sp³) et l'autre peut être un réseau de (a-Si:0)de l'oxygène stabilisé par silice nanocomposites avec inclusion d'atomes de métal.

5

10

15

20

25

30

35

Le revêtement de matériau carbone amorphe à tendance polymère présente avantageusement une épaisseur inférieure à environ 3000 Å (au-delà, l'épaisseur trop importante confère à la couche carbonée une rigidité mécanique trop élevée risquant de conduire à sa rupture et/ou à son décollement), de préférence comprise entre 800 et 1500 Å.

On notera que le carbone amorphe de type polymère, bien qu'étant encore transparent dans les indiquées, présente une couleur ambrée, qui contribue à la ultraviolets rayonnements les contre protection (protection de la bière notamment). On a constaté que, opératoires, l'efficacité conditions certaines aux ultra-violets de cette protection fonction de l'épaisseur du revêtement et de façon très l'intensité fortement avec s'accroît intéressante lumineuse ambiante (facteur d'environ 8 dans l'obscurité, mais facteur d'environ 30 à la lumière du jour).

La matière polymère qui est, dans les applications pratiques, un polyéfine ou un polyester tel que du PET ou du PEN peut, en raison de la rigidité propre de la couche carbonée, voir son épaisseur réduite. A ce sujet, on notera également que le revêtement carboné contribue à réduire la déformation de la paroi du récipient sous l'action de la pression d'un liquide gazeux, tel qu'un liquide carbonaté. Le récipient conserve donc une forme stable et son volume intérieur demeure constant : il n'en résulte aucune modification de la composition du liquide qui y est renfermé.

PCT/FR99/00692

6

WO 99/49991

5

10

15

20

25

30

35

Bien que le revêtement en matière à effet barrière puisse être disposé à l'extérieur de l'ébauche de récipient, il est toutefois préférable que ce revêtement constitue la couche interne du récipient de façon qu'il contribue à isoler le matériau polymère et le liquide contenu dans le récipient : l'effet barrière est alors étendu et rend impossible une éventuelle migration de constituants du polymère dans le liquide, une éventuelle réaction chimique entre des substances du polymère et le liquide, une éventuelle migration de l'acétaldéhyde dans le liquide, etc.

On insistera ici sur le fait que le fondement de la constitution d'un récipient conforme à l'invention repose sur l'établissement de liaisons chimiques entre les atomes de carbone superficiels du substrat polymère qui présentent une liaison chimique disponible et les atomes du matériau carboné qui sont amenés au contact du polymère avec une liaison chimique libre, prête à se combiner avec liaison disponible des superficiels carbones substrat polymère. Dans ces conditions, c'est par une liaison chimique, extrêmement puissante donc, que revêtement en matériau carboné est lié au substrat polymère ; le matériau carboné ayant en outre la tendance polymère explicitée précédemment, la liaison chimique puissante s'accompagne toutefois d'une relative aptitude à revêtement carboné, du déformabilité caractéristiques conjointes conduisant à une structure qui ne présente plus les inconvénients (décollage des couches notamment) des récipients antérieurs en carbone dur ou DLC.

Pour déposer le revêtement carboné avec des atomes de carbone présentant une liaison chimique libre prête à se lier avec celle d'un atome de carbone superficiel en polymère, on peut mettre en oeuvre un procédé de dépôt par plasma.

Ainsi, selon un deuxième de ses aspects,

7

l'invention propose un procédé mettant en œuvre un plasma avec excitation par onde électromagnétique pour former un récipient, tel que bouteille ou flacon, de constitution hétérogène en une matière à effet barrière et une matière polymère formant un substrat possédant la conformation dudit récipient à obtenir, caractérisé en ce qu'on revêt ladite matière polymère formant substrat avec une matière à effet barrière comportant un matériau carbone amorphe à tendance polymère en ayant recours aux étapes suivantes :

5

15

20

25

30

35

- on introduit dans une enceinte une ébauche du récipient en matière polymère formant le substrat précité,
 - on injecte dans une chambre de réaction au moins un précurseur carboné à l'état gazeux sous très faible pression inférieure à 10 mbar, le précurseur étant choisi parmi les alcanes, les alcènes, les alcynes, les aromatiques ou une combinaison de certains de ceux-ci,
 - on établit dans la chambre de réaction une excitation électromagnétique micro-onde dans le domaine UHF avec une puissance relativement faible propre à engendrer un plasma dans des conditions de température qui, d'une part, maintiennent le polymère à une température inférieure à celle de la transition vitreuse et qui, d'autre part, provoquent le dépôt d'un matériau carbone amorphe à tendance polymère.

Dans un premier mode possible de mise en oeuvre, l'ébauche de récipient en matière polymère est fermée pendant que le précurseur carboné gazeux est injecté dans l'enceinte qui constitue alors la chambre de réaction, ce grâce à quoi le revêtement carbone amorphe à tendance polymère est déposé sur la surface externe de l'ébauche de récipient.

Dans un second mode possible de mise en oeuvre, le précurseur carboné gazeux est introduit dans l'ébauche de récipient en matière polymère, qui constitue alors la chambre de réaction, en même temps qu'on crée dans

PCT/FR99/00692

5

10

15

20

25

30

35

l'ébauche de récipient une dépression prononcée, ce grâce à quoi on engendre la formation d'un plasma uniquement à l'intérieur de l'ébauche et le revêtement carbone amorphe à tendance polymère est déposé sur la surface interne de l'ébauche de récipient ; par ailleurs, pour éviter la déformation du récipient en raison du vide qui y règne, on provoque simultanément une dépression dans l'enceinte pour réduire le différentiel de pression entre l'intérieur et l'extérieur de l'ébauche. En outre, de préférence dans ce présente une dimension transversale l'enceinte voisine de celle du corps de l'ébauche de récipient, de manière à épouser étroitement l'ébauche de récipient, pour nécessiter l'emploi de moyens de mise sous puissance moindre.

Grâce aux dispositions caractérisant le procédé conforme à l'invention, on est en mesure de générer le dépôt d'un revêtement en matériau carbone amorphe à tendance polymère ayant la faible épaisseur inférieure à 3000 À et notamment comprise entre 800 et 1500 Å, en un temps court de l'ordre de quelques secondes et n'excédant pas la vingtaine de secondes, avec une puissance micro-onde modeste de l'ordre de quelques centaines de watts (par exemple d'environ 200 à 600 W) entraînant une densité de puissance d'environ 0,5 à 2 watts par centimètres cube. Il en résulte que l'élévation correspondante de température dans le matériau polymère constituant l'ébauche de récipient et servant de substrat pour le dépôt (intérieur ou extérieur selon le cas) demeure relativement faible revêtement carboné inférieure à la température de transition vitreuse polymère (environ 80°C pour le PET).

Ce sont ces conditions de formation du revêtement carboné sous l'action d'un plasma micro-onde sous faible pression (n'excédant pas quelques millibars et en pratique de l'ordre de 0,01 à 0,5 mbar) ou "plasma froid" qui

9

conduisent à une structure carbonée amorphe à tendance polymère, c'est-à-dire constituée par ou comportant un réseau de carbone amorphe surhydrogéné, lequel possède les caractéristiques avantageuses citées plus haut.

Outre l'obtention d'un récipient à couche à effet barrière ayant une bonne tenue mécanique sur le substrat polymère, le procédé conforme à l'invention offre par ailleurs l'avantage notable de faciliter la fabrication de récipients stériles utilisables dans les chaînes de conditionnement aseptique.

5

10

15

20

25

30

35

Le plasma généré au cours du processus de dépôt du revêtement carboné peut s'avérer suffisant pour obtenir un nettoyage désiré de la surface interne de l'ébauche de récipient.

Pour l'obtention d'un degré d'aseptie élevé, on peut envisager de mettre en oeuvre un agent bactéricide préalablement pulvérisé sous forme de micro-gouttelettes ou introduit sous forme vapeur, par exemple grâce à un bulleur, sur la surface interne de l'ébauche de récipient (par exemple peroxyde d'hydrogène, acide phosphorique, vapeur d'eau, etc.) ; la génération subséquente d'un plasma dans les conditions précitées est susceptible de fortement réducteur (par milieu génération d'oxygène natif) qui est capable de réduire la contamination bactérienne initiale pour répondre exigences de stérilisation.

Pour la mise en oeuvre du procédé précédent, l'invention propose, selon un troisième de ses aspects, un appareil mettant en œuvre un plasma avec excitation par onde électromagnétique pour former un récipient, tel que bouteille ou flacon, de constitution hétérogène en une matière à effet barrière et une matière polymère formant un substrat (ébauche de récipient) possédant la conformation dudit récipient à obtenir, cet appareil comportant un dispositif générateur de plasma, avec une enceinte pourvue de moyens d'injection d'un précurseur

10

des moyens d'excitation électromagnétique, gazeux et lequel appareil se caractérise en ce que, pour revêtir ladite matière polymère formant substrat en une matière à effet barrière comportant un matériau carbone amorphe à tendance polymère, les moyens d'injection du précurseur sont raccordés à un générateur d'un précurseur à l'état gazeux choisi parmi les alcanes, les alcènes, les alcynes, les aromatiques, ou une combinaison de certains d'entre eux, en ce que, pour revêtir ladite matière polymère effet en une matière à substrat formant amorphe à tendance matériau carbone un comportant d'injection débouchent les moyens polymère, l'enceinte et sont agencés pour délivrer le précurseur gazeux sous une très faible pression inférieure à 10 mbar, et en ce que les moyens d'excitation électromagnétiques sont propres à générer des micro-ondes dans le domaine UHF.

5

10

15

20

25

30

35

Dans un premier mode de réalisation, l'enceinte présente des dimensions sensiblement supérieures à celles de l'ébauche de récipient à traiter et les moyens d'injection débouchent dans l'enceinte à l'extérieur de l'ébauche de récipient, ce grâce à quoi, l'ébauche de récipient étant fermée, l'appareil génère un plasma à l'extérieur de l'ébauche de récipient et c'est sur la surface externe de l'ébauche du récipient que se dépose le revêtement en matériau carbone amorphe à tendance polymère.

Dans un second mode de réalisation, les moyens d'injection du précurseur gazeux débouchent à l'intérieur de l'ébauche de récipient disposée dans l'enceinte et il est prévu des moyens de pompage s'ouvrant dans l'ébauche de récipient et propres à engendrer dans celle-ci une dépression prononcée, ce grâce à quoi le plasma est généré à l'intérieur de l'ébauche de récipient et c'est sur la surface intérieure de l'ébauche de récipient que se dépose le revêtement en matériau carbone amorphe à tendance

polymère. Pour éviter une déformation de l'ébauche en raison de la dépression régnant à l'intérieur, on crée simultanément une dépression à l'intérieur de l'enceinte pour réduire le différentiel de pression entre l'intérieur l'extérieur de l'ébauche. Avantageusement l'enceinte est munie d'un couvercle amovible d'obturation étanche agencé pour supporter l'injecteur des moyens d'injection du précurseur gazeux et l'orifice d'aspiration des moyens de pompage ; il comporte en outre des moyens de support propre à supporter une ébauche de récipient par le col de celle-ci en appliquant le buvant de ladite ébauche de récipient de façon étanche contre la face intérieure orifices entourant les susdits couvercle, en d'aspiration et injecteur. De plus, il est souhaitable que les moyens de support soient déplaçables axialement pour amener l'ébauche de récipient contre la face intérieure du couvercle en coiffant les susdits orifices d'aspiration et injecteur préalablement au dépôt du revêtement ou en écarter le récipient achevé après le dépôt du revêtement.

5

10

15

20

25

30

35

De préférence, pour faciliter l'emploi des moyens de pompage et éviter d'avoir recours à des moyens surdimensionnés, l'enceinte présente une dimension transversale voisine de celle du corps de l'ébauche de récipient.

Grâce aux dispositions conformes à l'invention, en particulier grâce aux durées réduites de traitement, on est en mesure de mettre en oeuvre industriellement un processus de fabrication d'un récipient à couche à effet barrière qui permette de produire de tels récipients à une cadence compatible avec les exigences actuelles du conditionnement des liquides.

L'invention sera mieux comprise à la lecture de la description détaillée qui suit de certains modes de réalisation donnés uniquement à titre d'exemples non limitatifs. Dans cette description, on se réfère aux dessins annexés sur lesquels :

- les figures 1 à 3 illustrent de façon schématique, en coupe, respectivement trois modes de réalisation d'un appareil permettant de constituer un récipient comportant une couche de matériau à effet barrière conformément à l'invention, et

5

10

15

20

25

30

35

- la figure 4 est une vue en coupe d'un exemple de réalisation préféré de l'appareil de la figure 1 agencé en vue de la formation d'une couche de matériau à effet barrière située à l'intérieur du récipient.

En se reportant tout d'abord à la figure 1, l'appareil comprend une cavité 1, à parois conductrices, par exemple métalliques, qui est dimensionnée en fonction de l'objet à traiter et du mode de couplage recherché et qui renferme une enceinte 2 définie par des parois 3 en un matériau transparent pour les micro-ondes électromagnétiques, par exemple en quartz.

L'enceinte 2 est fermée par exemple en haut par un couvercle amovible 4 permettant la mise en place de l'objet à traiter dans l'enceinte et son enlèvement après traitement.

Pour qu'un vide puisse y être engendré, l'enceinte 2 est raccordée à des moyens de pompage externes (non représentés) par l'intermédiaire d'au moins un raccord: sur la figure 1, deux raccords 5 sont prévus respectivement dans le fond et dans le couvercle 4 (pompage symbolisé par les flèches 6).

Pour l'injection, de préférence sous une pression inférieure à 1mbar, d'au moins un précurseur gazeux dans l'enceinte 2, il est prévu au moins un injecteur 7 raccordé à au moins un générateur de précurseur gazeux ou liquide (non montré), tel qu'un réservoir, un mélangeur ou un bulleur. L'injecteur 7 traverse le couvercle auquel il est fixé, par exemple en s'étendant coaxialement dans le raccord 5 des moyens de pompage.

La cavité 1 est connectée à un générateur de micro-ondes électromagnétiques (non représenté) par un

guide d'onde 8 qui s'étend radialement par rapport à la paroi latérale de la cavité 1. Ce guide d'onde est muni de moyens de réglage, par exemple des vis plongeantes 12, permettant l'accord de la cavité. A l'opposé (diamétralement opposé si la cavité est cylindrique de révolution comme c'est en pratique le cas) s'étend un tronçon de guide d'onde 9 pourvu d'un piston d'accord 10 mobile axialement qui constitue un dispositif de court-circuit transversal.

5

10

15

20

25

30

35

Enfin, dans la cavité 1 sont disposées respectivement en haut et en bas deux plaques annulaires 11 entourant l'enceinte 2 et constituant des courts-circuits longitudinaux pour les micro-ondes.

Dans le cas où l'on cherche à déposer du carbone sur le substrat en matière polymère, c'est-à-dire sur la paroi de l'ébauche de récipient en matière polymère, le précurseur gazeux peut être choisi parmi les alcanes (par exemple le méthane), les alcènes, les alcynes (par exemple l'acétylène) et les aromatiques.

La pression au sein de la chambre de réaction (constituée soit par l'enceinte, soit par l'ébauche de récipient comme cela sera expliqué ultérieurement) doit être faible, de préférence inférieure à environ 10 mbar, en pratique de l'ordre de 0,01 à 0,5 mbar.

En outre, il est indispensable que l'échauffement subi par la matière polymère du substrat suffisamment faible pour que ne soit pas atteinte la température de transition vitreuse du polymère (qui par exemple est de l'ordre de 80°C pour le PET). Il est donc nécessaire de mettre en oeuvre, pour la réaction de dépôt, une puissance micro-onde peu importante, par exemple de quelques centaines de watts au maximum avec des microondes de la gamme UHF (par exemple de l'ordre de 2,45 GHz).

Compte tenu des conditions de dépôt, notamment de

la faible température de dépôt du carbone, on obtient un carbone amorphe fortement hydrogéné, contenant seulement des radicaux CH et CH2, mais aussi une fraction notable de radicaux CH3. Il s'agit donc d'un carbone à tendance polymère ou carbone "mou", qui présente une rigidité moins élevée que le carbone dur ou DLC. Cette couche de carbone à tendance polymère présente donc une capacité de déformation qui la rend apte à accompagner tant soit peu les déformations du polymère constitutif du substrat. Il en résulte donc un meilleur mécanique du substrat polymère et du carbone et les risques de décollement se trouvent ainsi fortement réduits, voire éliminés.

5

10

15

20

25

30

35

Toutefois, il faut bien comprendre que, bien que présentant une rigidité moins élevée que le carbone dur ou DLC, le carbone à tendance polymère ou carbone "mou" conserve lui aussi une sensible rigidité qui, en tout état de cause, est sensiblement supérieure à celle du polymère constitutif du substrat. Ainsi il devient envisageable d'attribuer à la couche de carbone la fonction de conférer une partie de la rigidité intrinsèque du récipient achevé; le substrat en polymère peut, alors, être déchargé d'une partie de la fonction de résistance mécanique au sein du récipient achevé. On peut ainsi réduire l'épaisseur du substrat en polymère et donc la quantité de polymère entrant dans la fabrication de chaque récipient.

Par ailleurs, la présence de la couche de carbone renforce la résistance mécanique du récipient et, de ce fait, réduit, voire supprime la capacité de déformation d'un récipient rempli d'un liquide fortement carbonaté : la forme et donc le volume du récipient restent stables et on évite ainsi un dégazage partiel du liquide.

Bien entendu, les avantages qui viennent d'être mentionnés accompagnent celui, fondamental, indiqué précédemment et qui est recherché au premier degré, qui consiste en l'obtention d'un effet barrière s'opposant

notamment aux échanges gazeux entre le liquide contenu dans le récipient et l'atmosphère.

Enfin, grâce aux moyens mis en oeuvre conformément à l'invention, on peut réaliser une vitesse de dépôt de plusieurs centaines d'angströms par seconde et obtenir des temps de traitement de l'ordre de quelques secondes qui sont alors tout-à-fait compatibles avec des processus de fabrication industrielle.

5

10

15

20

25

30

35

Bien entendu, d'autres modes de réalisation d'appareil peuvent être envisagés pour générer le plasma propre au dépôt de la couche de carbone amorphe à tendance polymère recherchée dans le cadre de la présente invention.

Ainsi, à la figure 2, en conservant le même agencement de la cavité 1 et de l'enceinte 2 (les mêmes références numériques sont conservées pour désigner les organes identiques à ceux de la figure 1), l'excitation micro-onde est ici obtenue à partir d'une antenne 13 qui pénètre radialement dans la cavité 1 à travers la paroi latérale de celle-ci et qui est raccordée par un conducteur coaxial 14 à un guide d'onde 15 en mode transversal.

La figure 3 illustre un autre mode de réalisation à cavité micro-onde axiale à partir d'une antenne 13 qui est montée dans le fond de la cavité 1, sensiblement transversalement audit fond et approximativement coaxialement à l'enceinte 2. Le court-circuit longitudinal est procuré ici par la seule plaque annulaire supérieure 11, tandis qu'un seul orifice de pompage 5 est prévu dans l'enceinte 2.

Les divers modes de réalisation d'appareil qui viennent d'être exposés permettent le dépôt du matériau carboné sur la face externe de l'ébauche de récipient en matière polymère : l'enceinte 2 présente alors un volume notablement plus grand que celui de l'ébauche de récipient afin que le plasma puisse se développer, l'ébauche de

récipient étant mise en place bouchée pour éviter un dépôt intérieur.

Toutefois, comme cela a été indiqué précédemment, une couche externe de matériau carboné ne procure qu'un effet barrière partiel, qui ne permet pas d'entraver les interactions entre le polymère du substrat et le contenu généralement liquide.

5

10

15

20

25

30

35

L'obtention d'un effet barrière total ne peut donc être procuré que par une couche à effet barrière disposé sur le substrat intérieurement au récipient. Le dépôt d'une telle couche intérieure nécessite un aménagement de l'appareil de traitement.

A la figure 4 est représentée une variante de l'appareil de la figure 1 agencé pour le dépôt d'une couche carbonée interne. L'enceinte 2 possède préférence une conformation telle que sa dimension transversale ou diamétrale soit peu supérieure à celle de l'ébauche de récipient à traiter, pour faciliter la mise sous vide de l'enceinte décrite ci-après. Pour éviter une déformation de l'ébauche en raison de la dépression l'intérieur, crée simultanément on régnant à dépression à l'intérieur de l'enceinte pour réduire, voire annuler le différentiel de pression entre l'intérieur et l'extérieur de l'ébauche.

Le couvercle 4, qui est mobile verticalement (double flèche 16) pour permettre la mise en place de l'ébauche de récipient et l'extraction du traité, est traversé par un bras vertical 17 de support de 18 ; ce bras est récipient l'ébauche de 19) éventuellement flèche et (double verticalement rotatif.

Le couvercle 4 comporte une garniture intérieure 20 munie d'un passage axial 21 dans lequel ou en regard duquel débouche l'injecteur 7 de précurseur gazeux. A son extrémité inférieure, le passage axial 21 est conformé en siège 22 propre à recevoir de façon sensiblement étanche

17

le buvant 23 du goulot de l'ébauche de récipient 18 en vue d'un positionnement axial précis de l'ébauche de récipient. La garniture 20 comporte en outre une ouverture annulaire, traversée par le susdit bras de support 17, avec laquelle communique le passage central 22 ; cette ouverture forme l'orifice 5 d'aspiration en direction des moyens de pompage pour l'établissement du vide. Pour assurer les conditions propres à l'établissement du plasma dans l'ébauche de récipient seul, on établit dans celle-ci une dépression prononcée, en même temps qu'on crée dans l'enceinte la dépression de compensation susmentionnée.

5

10

15

20

25

30

35

Grâce à cet agencement, on est en mesure de créer un plasma dans l'ébauche de récipient qui constitue ainsi la chambre à réaction elle-même, ce qui permet un dépôt interne du matériau carboné.

A titre d'exemple, on a mis en oeuvre l'appareil de la figure 4 en utilisant l'acétylène en tant que précurseur gazeux introduit dans le goulot de l'ébauche de récipient par un injecteur de 4 mm de diamètre, avec un débit de 80 sccm et sous une pression de 0,25 mbar. La pression résiduelle à l'intérieur de l'ébauche est de l'ordre de 0,2 mbar et on a constaté qu'une pression mbar à l'intérieur de l'enceinte résiduelle de 50 s'avérait suffisante pour empêcher la déformation de l'ébauche dans ces conditions. L'excitation est procurée par des micro-ondes du domaine UHF ayant une fréquence de 2,45 GHz (soit une longueur d'onde λ = 12 cm dans le vide); la puissance micro-ondes est de l'ordre de 180 W. Dans ces conditions, on a pu effectuer un dépôt de carbone avec une vitesse de croissance de l'ordre de 250 Å/s, c'est-à-dire obtenir une couche ayant une épaisseur de l'ordre de 1500 À en un temps d'environ 6 secondes.

Selon un second exemple, on a mis en œuvre un appareil du type de la figure 4, en injectant dans l'ébauche de récipient de l'acéthylène sous un débit

d'environ 160 sccm sous une pression d'environ 0,1 mbar. Dans ce cas, avec une puissance micro-ondes d'environ 350 W pour une bouteille d'un demi-litre, ou d'environ 500 W pour une bouteille d'un litre, on obtient une couche barrière efficace dans un temps d'environ 2 à 3 secondes.

5

10

15

20

25

30

35

La mise en oeuvre d'un plasma dans le processus de fabrication du récipient permet, selon les conditions de traitement (durée notamment), d'envisager la réalisation, de façon simple, d'un traitement de nettoyage ou d'aseptie (stérilisation) de l'intérieur du récipient dans les installations effectuant en ligne la fabrication du récipient, le remplissage et le bouchage en milieu aseptique.

Le plasma généré au cours du dépôt de la couche carbonée peut s'avérer suffisant pour obtenir un nettoyage de premier degré de la surface interne de l'ébauche.

Pour un traitement d'un niveau plus poussé, un simple plasma d'oxygène crée des espèces réactives, par exemple des métastables, de l'oxygène atomique ou moléculaire, qui sont capables, sous l'action de leurs énergies propres, de réduire la contamination bactérienne initiale dans une proportion suffisante pour répondre au critère de sanitation.

Ces traitements s'effectuent dans des temps inférieurs à la dizaine de secondes qui sont compatibles avec des installations industrielles.

Pour l'obtention d'une stérilisation de degré, on doit avoir recours à un agent bactéricide tel que le peroxyde d'hydrogène H₂O₂ sur lequel, après un temps de contact prédéterminé avec l'ébauche, on fait agir un les phénomènes physico-chimiques d'oxygène : plasma par le plasma dans le mélange peroxyde engendrés engendrent les espèces d'hydrogène-oxygène réactives mentionnées et autres qui sont fortement réductrices et peuvent avoir un fort pouvoir bactéricide.

Le traitement par plasma peut également être envisagé comme technique d'élimination d'un agent bactéricide tel que l'acide phosphorique qui est réducteur.

19

On peut ici souligner que, indépendamment de sa fonction bactéricide, le peroxyde d'hydrogène se comporte comme créateur de radicaux libres parmi les atomes de carbone du polymère qui sont présents à la surface du substrat : il en résulte à la surface du polymère un accroissement du nombre des radicaux libres prêts à accueillir des atomes de carbone déposés en surface, et donc un renforcement des liaisons chimiques établies entre le polymère et le carbone déposé à sa surface. Il peut donc être envisagé de faire précéder le dépôt en atmosphère plasma de la couche carbonée par une pulvérisation de peroxyde d'hydrogène sur la surface du substrat soumise ensuite à un plasma d'oxygène afin d'obtenir une meilleure adhérence de la couche de carbone au polymère.

5

REVENDICATIONS

1. Récipient, tel que bouteille ou flacon, de constitution hétérogène en une matière à effet barrière et une matière polymère, caractérisé en ce que la matière à effet barrière comporte un matériau carbone amorphe à tendance polymère, qui revêt un substrat en matière polymère.

5

10

15

20

25

30

- 2. Récipient selon la revendication 1, caractérisé en ce que la matière à effet barrière est un nanocomposite à base de carbone amorphe à tendance polymère.
- 3. Récipient selon la revendication 2, caractérisé en ce que la matière à effet barrière est un nanocomposite à base de carbone amorphe à tendance polymère avec inclusion d'atomes de métal.
 - 4. Récipient selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le revêtement en matière à effet barrière possède une épaisseur inférieure à environ 3000 Å.
 - 5. Récipient selon la revendication 4, caractérisé en ce que le revêtement en matière à effet barrière possède une épaisseur comprise entre 50 et 1500 Å.
 - 6. Récipient selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la matière polymère est un polyoléfine, ou un polyester notamment du PET ou du PEN.
 - 7. Récipient selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le revêtement en matière à effet barrière est disposé sur le substrat à l'intérieur du récipient.
 - 8. Récipient selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le revêtement en matière à effet barrière est disposé sur le substrat à l'extérieur du récipient.
 - 9. Procédé mettant en œuvre un plasma avec excitation par onde électromagnétique pour former un récipient, tel que bouteille ou flacon, de constitution

hétérogène en une matière à effet barrière et une matière polymère formant un substrat possédant la conformation dudit récipient à obtenir, caractérisé en ce qu'on revêt ladite matière polymère formant substrat avec une matière à effet barrière comportant un matériau carbone amorphe à tendance polymère en mettant en œuvre les étapes suivantes :

5

10

15

20

25

30

- on introduit dans une enceinte (2), dans laquelle a été créé un vide poussé, une ébauche du récipient (18) constituée en matière polymère formant le substrat précité,
- on injecte dans une chambre de réaction (2, 18) au moins un précurseur carboné à l'état gazeux sous très faible pression, le précurseur étant choisi parmi les alcanes, les alcènes, les alcynes, les aromatiques ou une combinaison de certains de ceux-ci et
- on établit simultanément dans la chambre de réaction une excitation électromagnétique micro-onde dans le domaine UHF avec une puissance relativement faible propre à engendrer un plasma dans des conditions de température qui, d'une part, maintiennent le polymère à une température inférieure à celle de la transition vitreuse et qui, d'autre part, provoquent le dépôt d'un matériau carbone amorphe à tendance polymère.
- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'ébauche de récipient(18) en matière polymère est fermée pendant que le précurseur carboné gazeux est injecté dans l'enceinte (2) à l'extérieur de l'ébauche, le volume compris entre l'enceinte et l'extérieur de l'ébauche constituant la chambre de réaction, ce grâce à quoi le revêtement en matériau carbone amorphe à tendance polymère est formé sur la surface externe de l'ébauche de récipient.
- 11. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que le précurseur carboné gazeux est introduit dans l'ébauche de récipient (18) en matière polymère qui constitue alors la chambre de réaction, en même temps

qu'on crée dans l'ébauche de récipient une dépression prononcée, ce grâce à quoi le plasma se forme uniquement à l'intérieur de l'ébauche et le revêtement en matériau carbone amorphe à tendance polymère est déposé sur la surface interne de l'ébauche de récipient, et on crée simultanément une dépression dans l'enceinte pour réduire le différentiel de pression entre l'intérieur et l'extérieur de l'ébauche.

5

10

15

20

25

30

- 12. Procédé selon la revendication 11, caractérisé en ce que l'enceinte (2) présente une dimension transversale voisine de celle du corps de l'ébauche de récipient (18), de manière à épouser étroitement l'ébauche de récipient, afin de faciliter la formation du vide dans l'enceinte.
- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 12, caractérisé en ce que le précurseur gazeux est injecté sous une pression inférieure à 1 mbar.
- 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 13, caractérisé en ce qu'avant la formation du revêtement intérieur en matériau carbone amorphe à tendance polymère, on forme dans l'ébauche de récipient (18) un plasma d'oxygène propre à engendrer de l'oxygène natif, afin de nettoyer l'ébauche de récipient.
- 15. Procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 13, caractérisé en ce qu'avant la formation du matériau carbone amorphe à revêtement intérieur en on pulvérise dans l'ébauche de tendance polymère, récipient (18) un agent bactéricide, puis on établit un plasma d'oxygène,
- ce grâce à quoi le plasma engendre la formation d'un milieu fortement réducteur propre à réduire la contamination bactérienne.
- 16. Appareil mettant en œuvre un plasma avec excitation par onde électromagnétique pour former un récipient, tel que bouteille ou flacon, de constitution hétérogène en une matière à effet barrière et une matière

polymère formant un substrat (ébauche de récipient (18)) possédant la conformation dudit récipient à obtenir, cet appareil comportant un dispositif générateur de plasma, avec une enceinte (2) pourvue de moyens (7) d'injection d'un précurseur gazeux et des moyens d'excitation électromagnétique (8-12),

5

10

15

20

25

30

35

caractérisé en ce que, pour revêtir ladite matière polymère formant substrat avec une matière à effet barrière comportant un matériau carbone amorphe à tendance polymère, les moyens (7) d'injection du précurseur sont raccordés à un générateur d'un précurseur à l'état gazeux choisi parmi les alcanes, les alcènes, les alcynes, les aromatiques, ou une combinaison de certains d'entre eux, et les moyens d'injection sont agencés pour délivrer le précurseur gazeux sous une très faible pression, et les moyens d'excitation électromagnétiques (8-12) sont propres à générer des micro-ondes dans le domaine UHF.

- selon la revendication 16. 17. Appareil l'enceinte (2) présente des caractérisé en ce que dimensions sensiblement supérieures à celles de l'ébauche de récipient (18) à traiter et en ce que les moyens d'injection débouchent dans l'enceinte (2) à l'extérieur de l'ébauche de récipient (18),
- ce grâce à quoi, l'ébauche de récipient étant fermée, l'appareil génère un plasma à l'extérieur de l'ébauche de récipient et c'est sur la surface externe de l'ébauche du récipient que se dépose le revêtement en matériau carbone amorphe à tendance polymère.
- 18. Appareil selon la revendication 16, caractérisé en ce que les moyens (7) d'injection du précurseur gazeux débouchent à l'intérieur de l'ébauche de récipient (18) disposée dans l'enceinte (2),
 - en ce qu'il est prévu des moyens de pompage (6) s'ouvrant dans l'ébauche de récipient (18) et propres à engendrer dans celle-ci une dépression prononcée, ce grâce à quoi le plasma est généré à l'intérieur de l'ébauche de récipient

24

qui constitue une chambre de réaction et c'est sur la surface intérieure de l'ébauche de récipient que se dépose le revêtement en matériau carbone amorphe à tendance polymère,

et

en ce que les moyens de pompage (6) sont par ailleurs agencés pour engendrer simultanément dans l'enceinte (2) une dépression afin de réduire le différentiel de pression entre l'intérieur et l'extérieur de l'ébauche.

10

5

19. Appareil selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'enceinte (2) est munie d'un couvercle amovible (4) d'obturation étanche agencé pour supporter l'injecteur (7) des moyens d'injection du précurseur gazeux et l'orifice (5) d'aspiration des moyens de pompage

15

et en ce qu'il comporte en outre des moyens (17) de support propres à supporter une ébauche de récipient (18) par le col de celle-ci en appliquant le buvant (23) de ladite ébauche de récipient de façon étanche contre la face intérieure (22) dudit couvercle, en entourant les susdits orifices d'aspiration et l'injecteur.

20

25

20. Appareil selon la revendication 19, caractérisé en ce que les moyens de support (17) sont déplaçables axialement (19) pour amener l'ébauche de récipient contre la face intérieure du couvercle (4) en coiffant les susdits orifices d'aspiration et l'injecteur préalablement au dépôt du revêtement ou en écarter le récipient achevé après le dépôt du revêtement.

30

35

21. Appareil selon les revendications 16 à 20, caractérisé en ce que les moyens d'excitation à micro-ondes comprennent un guide d'ondes (8) raccordé radialement à une cavité (1) entourant l'enceinte (2), ladite cavité (1) étant pourvue de moyens (11) de court-circuit longitudinal entourant ladite enceinte et le guide d'onde étant pourvu de moyens (10) de court-circuit transversal.

22. Appareil selon l'une quelconque des revendications 18 à 21, caractérisé en ce que l'enceinte (2) présente une dimension transversale voisine de celle du corps de l'ébauche de récipient (18).

5

10

- 23. Appareil selon l'une quelconque des revendications 16 à 20, caractérisé en ce que les moyens d'excitation à micro-ondes comprennent une antenne (13) raccordée à un guide d'onde (15) et disposée radialement dans une cavité (1) entourant l'enceinte (2), ladite cavité (1) étant pourvue de moyens de court-circuit longitudinal (11).
- 24. Appareil selon l'une quelconque des revendications 16 à 20, caractérisé en ce que les moyens d'excitation à micro-ondes comprennent une antenne (13) raccordée à un guide d'onde (15) et disposée coaxialement dans une cavité (1) entourant l'enceinte (2), ladite cavité (1) étant pourvue de moyens de court-circuit longitudinal (11).

PCT/FR99/00692



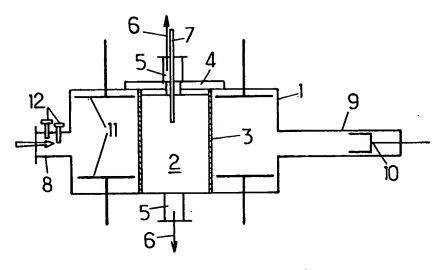


FIG.1.

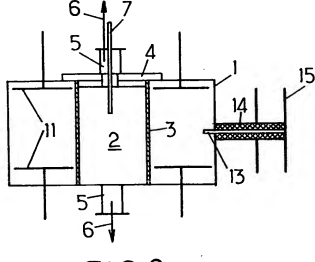
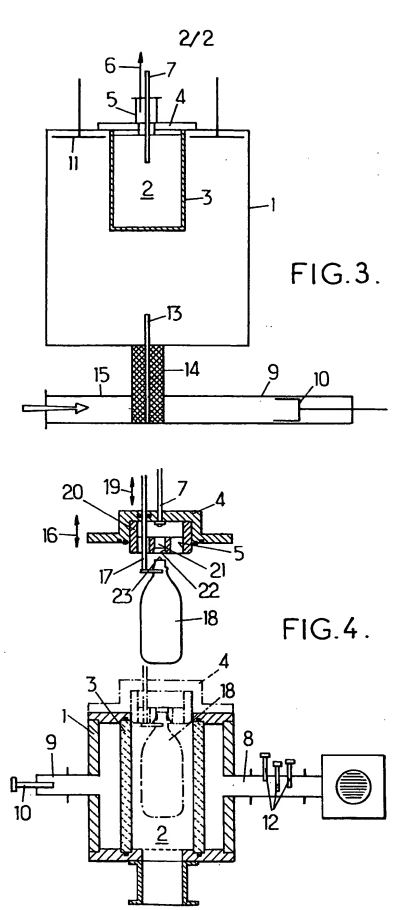


FIG.2.

PCT/FR99/00692



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 B05D7/24 C230 C23C16/26 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) B05D C23C IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages WO 95 22413 A (COCA COLA CO) 1-7,9, X 11,12, 24 August 1995 14,16, 18-20,22 see the whole document EP 0 778 089 A (KAUTEX WERKE GMBH ; BUCK 1,4,6,7, X CHEM TECH WERKE (DE)) 11 June 1997 9,11,12, 16, 18-20,22 14 Υ see the whole document 1,6,7,9, EP 0 739 655 A (INPRO INNOVATIONS GMBH) X 11,12, 30 October 1996 16, 18-20,22 see the whole document Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 07/07/1999 25 June 1999 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 Brothier, J-A

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tns Ional Application No PCT/FR 99/00692

	<u> </u>	FC1/FK 99/00092
C.(Continu	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DE 43 16 349 A (VER ZUR FOERDERUNG DES INST FU) 17 November 1994 see the whole document	1,4,5,7, 9,11,13
X	DE 36 32 748 A (VER ZUR FOERDERUNG DES INST FU) 7 April 1988	1,16
Υ .	see column 2, line 59 - line 66	14
x	DE 44 37 050 A (LEYBOLD AG) 18 April 1996	16, 18-20,22
	see the whole document	
X	EP 0 773 166 A (KIRIN BREWERY) 14 May 1997 see the whole document	1,4-7
A·	US 4 756 964 A (KINCAID PAMELA J J ET AL) 12 July 1988 see the whole document	1,4-6
A'	EP 0 575 299 A (AKERLUND & RAUSING AB) 22 December 1993 see the whole document	9
A	DANZER T ET AL: "INFLUENCE OF SELECTED PROCESS PARAMETERS ON THE DEPOSITION OF POLYMER-LIKE AMORPHOUS HYDROGENATED CARBON FILMS IN GLOW DISCHARGES" THIN SOLID FILMS, vol. 219, no. 1 / 02, 30 October 1992, pages 119-128, XP000334912 see the whole document	1
		· ,
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte onal Application No
PCT/FR 99/00692

EP 0778089 A 11-06-1997 EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988 DE 4437050 A 18-04-1996	AT BR DE EP JP NO US ZA DE CA WO DE EP ES US DE NONE	1799 95056 695095 06939 850916 95416 58493 95010 43180 43180 21642 94277 594061 07051 21177 56770	49 A 97 D 75 A 66 T 05 A 66 A 48 A 84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	15-05-1999 19-03-1996 17-06-1999 31-01-1996 01-10-1996 16-10-1998 12-10-1998 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1998 10-04-1996 16-08-1998
EP 0778089 A 11-06-1997 EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE EP LS US DE NONE	695095 06939 850916 95416 584936 950106 431806 21642 942776 594061 07051 211777 56770	97 D 75 A 66 T 05 A 66 A 48 A 84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	17-06-1995 31-01-1996 01-10-1996 16-10-1995 15-12-1998 12-10-1995 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1998 10-04-1996 16-08-1998
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE DE CA WO DE EP ES US	06939 850916 95416 584936 950106 431806 21642 942776 594061 07051 211777 56770	75 A 66 T 05 A 66 A 48 A 84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	31-01-1996 01-10-1996 16-10-1995 15-12-1995 12-10-1995 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1995 10-04-1996 16-08-1995
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	JP NO US ZA DE DE CA WO DE EP ES US	06939 850916 95416 584936 950106 431806 21642 942776 594061 07051 211777 56770	75 A 66 T 05 A 66 A 48 A 84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	31-01-1996 01-10-1996 16-10-1995 15-12-1995 12-10-1995 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1995 10-04-1996 16-08-1995
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	JP NO US ZA DE DE CA WO DE EP ES US	850916 9541 58493 95010 43180 21642 94277 594061 07051 21177 56770	66 T 05 A 66 A 48 A 84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	01-10-1996 16-10-1995 15-12-1995 12-10-1995 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1996 10-04-1996 16-08-1995
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE DE CA WO DE EP ES US DE NONE	9541 58493 95010 43180 21642 94277 594061 07051 21177 56770	05 A 66 A 48 A 84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	16-10-1995 15-12-1995 12-10-1995 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1995 10-04-1996 16-08-1995
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE DE CA WO DE EP ES US DE NONE	584936 95010- 431806 431806 21642 942776 594061 07051- 211777 56770	66 A 48 A 84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	15-12-1998 12-10-1998 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1998 10-04-1998 14-10-1998
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE DE CA WO DE EP ES US DE NONE	95010- 43180: 43180: 21642: 94277: 594061: 07051: 21177: 56770	84 A 86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	12-10-1995 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1998 10-04-1996 16-08-1998
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE CA WO DE EP ES US DE NONE	43180 21642 94277 594061 07051 21177 56770	86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1998 10-04-1998 14-10-1993
EP 0739655 A 30-10-1996 DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE CA WO DE EP ES US DE NONE	43180 21642 94277 594061 07051 21177 56770	86 A 23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	08-12-1994 08-12-1994 08-12-1994 09-07-1998 10-04-1998 14-10-1993
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	CA WO DE EP ES US DE	21642 94277 594061 07051 21177 56770	23 A 45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	08-12-1994 08-12-1994 09-07-1998 10-04-1996 16-08-1998 14-10-1997
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	WO DE EP ES US DE	94277 594061 07051 21177 56770	45 A 43 D 49 A 89 T 10 A	08-12-1994 09-07-1998 10-04-1996 16-08-1998 14-10-1993
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE EP ES US DE NONE	594061 07051 21177 56770 595055	43 D 49 A 89 T 10 A	09-07-1998 10-04-1998 16-08-1998 14-10-1993
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	EP ES US DE NONE	07051 21177 56770 595055	49 A 89 T 10 A	10-04-1996 16-08-1998 14-10-1997
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	ES US DE NONE	21177 56770 595055	89 T 10 A	16-08-1998 14-10-1993
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	US DE NONE	56770 595055	10 A	14-10-1997
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	DE	595055		
DE 4316349 A 17-11-1994 DE 3632748 A 07-04-1988	NONE		16 D	06-05-1999
DE 3632748 A 07-04-1988				· ·
	NONE			
DE 44270E0 A 19_04_1006		<u> </u>		
DE 443/USU A 10-U4-1330	DE	595017	 67 D	07-05-199
	EP	07081	85 A	24-04-199
	JP	82088	60 A	13-08-199
	US	56907	45 A	25-11-199
EP 0773166 A 14-05-1997	JP	80531	16 A	27-02-199
	CA	21968	88 A	22-02-199
	WO	96051		22-02-199
US 4756964 A 12-07-1988	NONE			
EP 0575299 A 22-12-1993	SE	5032	60 C	29-04-199
	ΑT		70 T	15-05-199
	DΕ	693097	'83 D	22-05-199
	DE	693097		04-09-199
	DK		99 T	06-10-199
	ES	21019		16-07-199
	FΪ		20 A	16-12-199
	NO		82 A	16-12-199
	SE	92018		16-12-199

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der e internationale No PCT/FR 99/00692

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 805D7/24 C23C16/26

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 B05D C23C

Documentation consultée autre que la documentation minimate dans la mesure oû ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 95 22413 A (COCA COLA CO) 24 août 1995	1-7,9, 11,12, 14,16, 18-20,22
	voir le document en entier	
X	EP 0 778 089 A (KAUTEX WERKE GMBH ;BUCK CHEM TECH WERKE (DE)) 11 juin 1997	1,4,6,7, 9,11,12, 16, 18-20,22
Y	voir le document en entier	14
X	EP 0 739 655 A (INPRO INNOVATIONS GMBH) 30 octobre 1996	1,6,7,9, 11,12, 16, 18-20,22
	voir le document en entier	10 20,22

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'Indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouveile ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
25 juin 1999	07/07/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé
Cřítice Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Brothier, J-A

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den e Internationale No PCT/FR 99/00692

		PC1/FK 99/00692
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	tinents no. des revendications visées
Catégorie °	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages per	no. des revendications visees
X	DE 43 16 349 A (VER ZUR FOERDERUNG DES INST FU) 17 novembre 1994 voir le document en entier	1,4,5,7, 9,11,13
X	DE 36 32 748 A (VER ZUR FOERDERUNG DES INST FU) 7 avril 1988	1,16
Y	voir colonne 2, ligne 59 - ligne 66	14
X	DE 44 37 050 A (LEYBOLD AG) 18 avril 1996	16, 18-20,22
	voir le document en entier	10-20,22
X	EP 0 773 166 A (KIRIN BREWERY) 14 mai 1997 voir le document en entier	1,4-7
A	US 4 756 964 A (KINCAID PAMELA J J ET AL) 12 juillet 1988 voir le document en entier	1,4-6
A	EP 0 575 299 A (AKERLUND & RAUSING AB) 22 décembre 1993 voir le document en entier	9
Α	DANZER T ET AL: "INFLUENCE OF SELECTED PROCESS PARAMETERS ON THE DEPOSITION OF POLYMER-LIKE AMORPHOUS HYDROGENATED CARBON FILMS IN GLOW DISCHARGES" THIN SOLID FILMS, vol. 219, no. 1 / 02, 30 octobre 1992, pages 119-128, XP000334912 voir le document en entier	1
	*	
	·	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 99/00692

Document brevet ci u rapport de rechen		Date de publication		mbre(s) de la lle de brevet(s)	Date de publication
WO 9522413	Α	24-08-1995	AT	179914 T	15-05-1999
HU 7022713	A	E4 00 1373	BR	9505649 A	19-03-1996
			DE	69509597 D	17-06-1999
			EP	0693975 A	31-01-1996
			JP	8509166 T	01-10-1996
			NO	954105 A	16-10-1995
			US	5849366 A	15-12-1998
			ZA	9501048 A	12-10-1995
EP 0778089	A	11-06-1997	DE	4318084 A	08-12-1994
2. 0770003	•		DE	4318086 A	08-12-1994
			CA	2164223 A	08-12-1994
			MO	9427745 A	08-12-1994
			DE	59406143 D	09-07-1998
			EP	0705149 A	10-04-1996
			ES	2117789 T	16-08-1998
			ÜS	5677010 A	14-10-1997
EP 0739655	A	30-10-1996	DE	59505516 D	06-05-1999
DE 4316349	A	17-11-1994	AUCU	IN	
DE 3632748	A	07-04-1988	AUCU	IN	
DE 4437050	Α	18-04-1996	DE	59501767 D	07-05-1998
			EP	0708185 A	24-04-1996
			JP	8208860 A	13-08-1996
			US	5690745 A	25-11-1997
EP 0773166	Α	14-05-1997	JP	8053116 A	27-02-1996
			CA	2196888 A	22-02-1996
			WO	9605111 A	22-02-1996
US 4756964	A	12-07-1988	AUCL	JN	
EP 0575299	A	22-12-1993	SE	503260 C	29-04-1996
			AT	151670 T	15-05-1997
			DE	69309783 D	22-05-1997
			DE	69309783 T	04-09-1997
			DK	575299 T	06-10-1997
			ES	2101999 T	16-07-1997
			FI	932720 A	16-12-1993
			NO	932182 A	16-12-1993
			SE	9201827 A	16-12-1993

DERWENT-ACC-NO: 1999-563894

DERWENT-WEEK: 200635

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Coating polymer bottles, to prevent gas escape or entry

INVENTOR: BELDI, N; BOUTROY, N; CHOLLET, P; DARRAS, D; OGE, F; RIUS, J; RIUS, J

M

PATENT-ASSIGNEE: SIDEL SA[SIDL]

PRIORITY-DATA: 1998FR-0003824 (March 27, 1998)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	MAIN-IPC
JP 2006131306 A	May 25, 2006	N/A	042	B65D 065/38
FR 2776540 A1	October 1, 1999	N/A	029	B05D 007/24
WO 9949991 A1	October 7, 1999	F	000	B05D 007/24
AU 9929389 A	October 18, 1999	N/A	000	B05D 007/24
BR 9909196 A	December 5, 2000	N/A	000	B05D 007/24
NO 200004779 A	November 24, 2000	N/A	000	B05D 000/00
EP 1068032 A1	January 17, 2001	F	000	B05D 007/24
CN 1298328 A	June 6, 2001	N/A	000	B05D 007/24
CZ 200003390 A3	September 12, 2001	N/A	000	B05D 007/24
KR 2001034692 A	April 25, 2001	N/A	000	B05D 007/24
AU 740485 B	November 8, 2001	N/A	000	B05D 007/24
ZA 200004926 A	November 28, 2001	N/A	038	B05D 000/00

7/10/06, EAST Version: 2.0.3.0

HU 200102593 A2	November 28, 2001	N/A	000	B05D 007/24
JP 2002509845 W	April 2, 2002	N/A	029	B65D 025/34
EP 1068032 B1	July 3, 2002	F	000	B05D 007/24
DE 69902027 E	August 8, 2002	N/A	000	B05D 007/24
RU 2189401 C2	September 20, 2002	N/A	000	C23C 016/26
US 20020176947 A1	November 28, 2002	N/A	000	H05H 001/24
US 20020179603 A1	December 5, 2002	N/A	000	B32B 001/02
ES 2179628 T3	January 16, 2003	N/A	000	B05D 007/24
MX 2000009420 A1	March 1, 2002	N/A	000	B05D 007/24
NZ 507108 A	October 31, 2003	N/A	000	B05D 007/24
CA 2325880 C	November 30, 2004	F	000	B05D 007/24
US 6827972 B2	December 7, 2004	N/A	000	B05D 007/22
US 6919114 B1	July 19, 2005	N/A	000	
MX 223649 B	October 21, 2004	N/A	000	B29D 022/00
JP 2006063452 A	March 9, 2006	N/A	042	B05D 007/24
				C23C 016/26

DESIGNATED- STATES:

AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT UA UG US U Z VN YU ZA ZW AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SL SZ UG ZW

7/10/06, EAST Version: 2.0.3.0

AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

EP 1068032B1

Based on

WO 9949991

N/A

EP 1068032B1	Based on	WO 9949991	N/A
DE 69902027E	N/A	1999DE-0602027	March 25, 1999
DE 69902027E	N/A	1999EP-0910425	March 25, 1999
DE 69902027E	N/A	1999WO-FR00692	March 25, 1999
DE 69902027E	Based on	EP 1068032	N/A
DE 69902027E	Based on	WO 9949991	N/A
RU 2189401C2	N/A	1999WO-FR00692	March 25, 1999
RU 2189401C2	N/A	2000RU-0127029	March 25, 1999
RU 2189401C2	Based on	WO 9949991	N/A
US20020176947A1	Div ex	1999WO-FR00692	March 25, 1999
US20020176947A1	Div ex	2000US-0647005	September 26, 2000
US20020176947A1	N/A	2002US-0194249	July 15, 2002
US20020179603A1	Div ex	1999WO-FR00692	March 25, 1999
US20020179603A1	Div ex	2000US-0647005	September 26, 2000
US20020179603A1	N/A	2002US-0194248	July 15, 2002
ES 2179628T3	N/A	1999EP-0910425	March 25, 1999
ES 2179628T3	Based on	EP 1068032	N/A
MX2000009420A1	N/A	1999WO-FR00692	March 25, 1999
MX2000009420A1	N/A	2000MX-0009420	September 26, 2000
MX2000009420A1	Based on	WO 9949991	N/A
NZ 507108A	N/A	1999NZ-0507108	March 25, 1999
NZ 507108A	N/A	1999WO-FR00692	March 25, 1999
NZ 507108A	Based on	WO 9949991	N/A
CA 2325880C	N/A	1999CA-2325880	March 25, 1999
CA 2325880C	N/A	1999WO-FR00692	March 25, 1999
CA 2325880C	Based on	WO 9949991	N/A
US 6827972B2	Div ex	1999US-0647005	March 25, 1999
US 6827972B2	Div ex	1999WO-FR00692	March 25, 1999
US 6827972B2	N/A	2002US-0194249	July 15, 2002
US 6827972B2	Div ex	US 6800346	N/A
US 6919114B1	N/A	1999WO-FR00692	March 25, 1999
US 6919114B1	N/A	2000US-0647005	September 26, 2000
US 6919114B1	Based on	WO 9949991	N/A
MX 223649B	N/A	1999WO-FR00692	March 25, 1999
MX 223649B	N/A	2000MX-0009420 ·	September 26, 2000
MX 223649B	Based on	WO 9949991	N/A
JP2006063452A	Div ex	2000JP-0540946	March 25, 1999

INT-CL A01J021/00, A01J025/12, A21C003/02, A21C011/00, A23G001/20, A23G003/00, (IPC): A23P001/00, B05D000/00, B05D007/22, B05D007/24, B28B003/12, B28B005/00, B29C059/14, B29D001/00, B29D022/00, B29D023/00, B32B001/02, B32B001/08, B32B009/00, B65D001/00, B65D001/40, B65D003/22, B65D006/14, B65D008/04, B65D023/00, B65D023/02, B65D023/08, B65D025/00, B65D025/34, B65D065/38, B65D065/42, B65D077/00, B65D081/24, B65D090/02, C08G083/00, C08J007/00, C08J007/04, C08J007/06, C23C014/02, C23C016/26, C23C016/27, C23C016/50, C23C016/513, F16L001/00, H05H001/24

RELATED-ACC-NO: 2000-320655

ABSTRACTED-PUB-NO: EP 1068032B

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - Container incorporates a barrier material of a carbon with a polymer tendency which coats the polymer material of the bottle.

DETAILED DESCRIPTION - Container incorporates a barrier material of a carbon with a polymer tendency which coats the polymer material of the bottle. The barrier material is an amorphous or a nanocomposite carbon polymer which can incorporate metal atoms. The coating is at most 3000 (50-1500) Angstrom thick. The polymer substrate has a sufficient thickness to support the barrier coating, which is applied to the interior or exterior of the container substrate material.

An INDEPENDENT CLAIMS are also included for production of a coating and a polymer type carbon on the polymer substrate material of the bottle; and the apparatus used.

Production of a coating and a polymer type carbon on the polymer substrate material of the bottle, using a plasma with electromagnetic wave excitation. A polymer material blank of the bottle (18) is placed in a vacuum chamber (2), and at least one gaseous carbon precursor is injected into the chamber under a very low pressure. The precursor is alkane, alkene, alkyne and/or aromatic. Simultaneously, a low power electromagnetic microwave excitation is generated within the reaction chamber in the UHF range to form a plasma at a temperature which is lower than the vitrification level of the polymer material but high enough to give a deposit of highly hydrogenised carbon with a polymer tendency.

The apparatus includes an injector (7) for the precursor linked to a gas supply of alkane, alkene, alkyne and/or aromatic. The gas is injected at a very low pressure. The electromagnetic waves are generated (8-12) as microwaves in the UHF range.

Preferred Features: The <u>bottle</u> blank (18) is closed while the precursor is injected into the chamber (2) around it, into the reaction zone formed between the <u>exterior of the bottle and the inner wall</u> of the vacuum chamber, so that the coating is formed on the outer surface of the <u>bottle</u> blank. Alternatively

the precursor is injected into the <u>bottle</u> blank (18), with the reaction zone formed within the <u>bottle</u> to give the coating on the inner surface as a vacuum is formed within it together with a <u>plasma</u> for the deposition, and the pressure is reduced in the chamber (2) to equalise it with the vacuum within the <u>bottle</u>. The chamber (2) is dimensioned to match the <u>bottle</u> (18) size, with sufficient space to create the vacuum environment. The precursor is injected at a pressure at most 1 m bar. Before the precursor is injected, an oxygen <u>plasma</u> is formed within the <u>bottle</u> (18) to generate natural oxygen and dry the <u>bottle</u> blank. A powder spray of an antibacterial agent is sprayed into the <u>bottle</u> before the oxygen feed, to reduce the risk of contamination.

The dimensions of the chamber (2) are slightly larger than those of the bottle blank (18) so that, on injection of the precursor gas, it flows round the closed bottle blank (18) within the chamber (2). The plasma deposits a coating of carbon with a polymer tendency on the exterior of the bottle blank (18). Alternatively the injector (7) delivers the precursor gas into the interior of the bottle blank (18) while the interior of the blank is evacuated and the chamber pressure is equalised with it round the bottle blank. A vacuum pump gives the vacuum levels within the chamber (2) and bottle blank (18) and equalises the under pressures in the chamber and blank. The chamber (2) has a movable cover (4) which seals it. It carries the injector (7) and is fitted with openings to be connected to the vacuum pump. A support (17) carries the bottle blank (18) at its neck with the bottle pourer (23) in a sealed fit against the lower surface (22) of the cover around the evacuation openings. The bottle support (17) has an axial movement (19) to hold the bottle blank (18) in a sealed fit against the evacuation holes at the cover (4) and to release it after the coating operation. The guide (8) for the microwaves is radially at a cavity (1) round the chamber (2). The cavity (1) has a longitudinal short circuit round the chamber and the waveguide has a lateral short circuit (10). The microwave generator can have an antenna at a waveguide coaxially round in the cavity (1) which has a longitudinal short circuit.

USE - The bottles are especially for carbonated beverages, where gas is to be retained within the contained liquid, and the entry of air excluded.

ADVANTAGE - The bottle coating effectively prevents gas passing through the bottle material, with increased life for its contents. The coating process is simple, and economic.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The drawing shows a section through the apparatus.

Cavity 1
Chamber 2
Cover 4
Evacuation openings 5
Injector 7
Microwave generator system 8-12
Microwave guide 8

Lateral short circuit 10

Bottle support 17

Bottle blank 18

Axial movements 19

Lower surface of the cover 22

Bottle pourer 23

ABSTRACTED-PUB-NO: FR 2776540A

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

NOVELTY - Container incorporates a barrier material of a carbon with a polymer tendency which coats the polymer material of the bottle.

DETAILED DESCRIPTION - Container incorporates a barrier material of a carbon with a polymer tendency which coats the polymer material of the bottle. The barrier material is an amorphous or a nanocomposite carbon polymer which can incorporate metal atoms. The coating is at most 3000 (50-1500) Angstrom thick. The polymer substrate has a sufficient thickness to support the barrier coating, which is applied to the interior or exterior of the container substrate material.

An INDEPENDENT CLAIMS are also included for production of a coating and a polymer type carbon on the polymer substrate material of the bottle; and the apparatus used.

Production of a coating and a polymer type carbon on the polymer substrate material of the bottle, using a plasma with electromagnetic wave excitation. A polymer material blank of the bottle (18) is placed in a vacuum chamber (2), and at least one gaseous carbon precursor is injected into the chamber under a very low pressure. The precursor is alkane, alkene, alkyne and/or aromatic. Simultaneously, a low power electromagnetic microwave excitation is generated within the reaction chamber in the UHF range to form a plasma at a temperature which is lower than the vitrification level of the polymer material but high enough to give a deposit of highly hydrogenised carbon with a polymer tendency.

The apparatus includes an injector (7) for the precursor linked to a gas supply of alkane, alkene, alkyne and/or aromatic. The gas is injected at a very low pressure. The electromagnetic waves are generated (8-12) as microwaves in the UHF range.

Preferred Features: The <u>bottle</u> blank (18) is closed while the precursor is injected into the chamber (2) around it, into the reaction zone formed between the <u>exterior of the bottle</u> and the inner wall of the vacuum chamber, so that the coating is formed on the outer surface of the <u>bottle</u> blank. Alternatively the precursor is injected into the <u>bottle</u> blank (18), with the reaction zone formed within the <u>bottle</u> to give the coating on the inner surface as a vacuum is formed within it together with a <u>plasma</u> for the deposition, and the pressure is reduced in the chamber (2) to equalise it with the vacuum within the <u>bottle</u>. The chamber (2) is dimensioned to match the <u>bottle</u> (18) size, with sufficient space to create the vacuum environment. The precursor is injected at a pressure at most 1 m bar. Before the precursor is injected, an oxygen <u>plasma</u> is formed within the <u>bottle</u> (18) to generate natural oxygen and dry the

7/10/06, EAST Version: 2.0.3.0

<u>bottle</u> blank. A powder spray of an antibacterial agent is sprayed into the <u>bottle</u> before the oxygen feed, to reduce the risk of contamination.

The dimensions of the chamber (2) are slightly larger than those of the bottle blank (18) so that, on injection of the precursor gas, it flows round the closed bottle blank (18) within the chamber (2). The plasma deposits a coating of carbon with a polymer tendency on the exterior of the bottle blank (18). Alternatively the injector (7) delivers the precursor gas into the interior of the bottle blank (18) while the interior of the blank is evacuated and the chamber pressure is equalised with it round the bottle blank. A vacuum pump gives the vacuum levels within the chamber (2) and bottle blank (18) and equalises the under pressures in the chamber and blank. The chamber (2) has a movable cover (4) which seals it. It carries the injector (7) and is fitted with openings to be connected to the vacuum pump. A support (17) carries the bottle blank (18) at its neck with the bottle pourer (23) in a sealed fit against the lower surface (22) of the cover around the evacuation openings. The bottle support (17) has an axial movement (19) to hold the bottle blank (18) in a sealed fit against the evacuation holes at the cover (4) and to release it after the coating operation. The guide (8) for the microwaves is radially at a cavity (1) round the chamber (2). The cavity (1) has a longitudinal short circuit round the chamber and the waveguide has a lateral short circuit (10). The microwave generator can have an antenna at a waveguide coaxially round in the cavity (1) which has a longitudinal short circuit.

USE - The bottles are especially for carbonated beverages, where gas is to be retained within the contained liquid, and the entry of air excluded.

ADVANTAGE - The bottle coating effectively prevents gas passing through the bottle material, with increased life for its contents. The coating process is simple, and economic.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The drawing shows a section through the apparatus.

Cavity 1

Chamber 2

Cover 4

Evacuation openings 5

Injector 7

Microwave generator system 8-12

Microwave guide 8

Lateral short circuit 10

Bottle support 17

Bottle blank 18

Axial movements 19

Lower surface of the cover 22

Bottle pourer 23

CHOSEN-DRAWING: Dwg.4/4

DERWENT-CLASS: A32 A92 P13 P42 P64 P73 Q32 Q34 Q67

CPI-CODES: A11-B05B1; A11-C04B2; A11-C04E; A12-P06A;

7/10/06, EAST Version: 2.0.3.0